### (9日本国特許庁

# ⑪特許出願公開

# 公開特許公報

昭53—45347

⑤Int. Cl.² C 08 L 21/00	識別記号	⑬日本分類 / 25(1) B 0	宁内整理番号 6746—48	❸公開 昭和	可53年(1978) 4 月24日
B 32 B 25/10		25(1) C 111.211	6358—48	発明の数	1
C 08 L 23/16		25(1) A 211.1	6358—48	審査請求	有
C 08 L 23/22 //		25(9) B 30	7166—37		
(C 08 L 21/00					(全 6 頁)
C 08 L 47/00 )					•
(C 08 L 21/00					
C 08 L 47/00 )					
(C 08 L 23/22 C 08 L 47/00)					
C 06 L 47/00 )					

# 図繊維強化ゴム複合体の製法

②特 願 昭51-119865

②出 願 昭51(1976)10月7日

@発 明 者 松浦徹郎

市原市五井南海岸8番の1 字 部興産株式会社高分子研究所内 ⑩発 明 者 山本新治

市原市五井南海岸8番の1 宇 部興産株式会社高分子研究所内

⑪出 願 人 宇部興産株式会社

宇部市西本町1丁目12番32号 最終頁に続く

明細 割

1. 発明の名称

繊維強化コム複合体の製法

- 2. 特許請求の範囲
- (1) 加硫可能なゴム100重量部に1,2-ポリプタジエン繊維1~20重量部を配合して得られる組成物を加硫するととを特徴とする繊維強化ゴム複合体の製法。
- (2) 加硫温度より10℃以上高い触点を有する 1,2-ポリプタジエン機維を使用することを特徴 とする特許請求の範囲第1項に記載の機維強化ゴ ム複合体の製法。
- (3) 1,2 構造含有率が80 気以上である1,2 ポリプタジエン繊維を使用することを特徴とする特許請求の範囲第2項に記載の繊維強化ゴム複合体の製法。
- (4) 組成物中の1,2ーポリプタジエン繊維の長さが直径の20~200倍であることを特徴とする特許諸求の範囲第1項に記載の繊維強化ゴム複合体の製法。

- (5) 組成物がシリカ、レゾルシンおよびヘキサメチレンテトラミンをさらに含有することを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載の機維強化ゴム複合体の製法。
- 3. 発明の詳細な説明

この発明は、強度、弾性率および伸びが大きく、 さらにゴム弾性を有する繊維強化ゴム複合体の製 法に関するものである。

ナイロン、ポリエステル、ビニロン、セルロースなどの繊維またはガラス繊維、炭素繊維をゴムに配合した後加硫することによって繊維強化ゴム複合体を製造する方法は公知である。公知の方法においては強度および弾性率の大きい繊維強化ゴム複合体を得るためには、ゴム100重量部以上の繊維をゴムに配合することによって得られる繊維強化ゴム複合体の強度および弾性率は大きくなるが、伸びが急激に低下し、さらにこの繊維強化ゴム複合体はゴム弾性を示し、強度、弾

、特開昭53-45347(2)

性率および伸びの大きい繊維強化コム複合体の製 法を提供することにある。

この発明の目的は、加硫可能なコム100重量 部に1,2-ポリプタジェン繊維1~20重量部を配合して得られる組成物を加硫することによって 達成される。

この発明において、加硫可能なゴムとしては加 硫することによってゴム弾性体を与えるすべての ゴムを使用することができ、たとえば、天然ゴム・ シスー 1.4 ーポリブタジエン、ポリイソプレン・ ポリクロロプレン、スチレンーブタジエン共重合 体、イソプレンーイソブチレン共重合体、エチレ ンープロピレンージエン三元共重合体、これらの 混合物などを挙げることができる。

この発明において使用される1.2 ーポリプタジェン 繊維は1.2 ーポリプタジェンを溶験紡糸することによって製造することができる。1.2 ーポリプタジェン 機維の融点は加硫温度より10℃以上高いことが好ましい。また、1.2 ーポリプタジェンの1,2 構造含有率は80 あ以上であることが好

145

レゾルシンおよびヘキサメチレンテトラミンを配合(HRH配合)することによって、強度、弾性率のより大きい繊維強化ゴム複合体を得ることができる。さらに、この発明においては、加硫可能なゴムに、公知の補強剤、充填剤、加硫促進剤、老化防止剤、プロセス油などを配合することができる。

ましい。さらK 1,2 -ポリプタジェン繊維の引張り破断強度は  $1 \times 1$   $0^3$   $K_g$  / cnt 以上であり、初期弾性率は  $1 \times 1$   $0^4$   $K_g$  / cnt 以上であることが好ましい。

2

1,2 - ポリプクジエン繊維の配合量は、加硫可能をゴム100重量部当り1~20重量部である。1,2 - ポリプタジエン繊維の配合量が上記下限より小さいと、強度および弾性率の大きい繊維強化コム複合体が得られず、1,2 - ポリプタジエン繊維の配合量が上記上限より大きいと、得られる繊維強化コム複合体の伸びが小さくなると共にこの複合体はゴム弾性を示さなくなる。

この発明において加硫剤としては公知の加硫剤 をすべて使用することができ、たとえばイオウの 他有機過酸化物を使用することができる。

加硫可能なゴムに1,2 - ポリプタジエン繊維および加硫剤を配合する方法については特に制限はなく、公知の配合方法をすべて採用することができる。

との発明において、加硫可能なゴムにシリカ,

ができる。

この発明において、加硫方法については特に制限はなく、目的とする繊維強化ゴム複合体の用途に応じて公知の加硫方法を適宜採用することができる。加硫温度は、使用する加硫可能なゴムの種類、得られる繊維強化ゴム複合体の用途などによって異なり一律に規定することはできないが、通常120~180℃である。

この発明によって得られる繊維強化ゴム複合体 は強度および弾性率が優れている。特に弾性率は カーボンブラックを併用するととによって飛躍的 に向上する。

既述したように、公知の繊維強化ゴム複合体はゴム弾性を示さないのに対し、この発明によって得られる繊維強化ゴム複合体はゴム弾性を示す。 図において、実施例1で得られた繊維強化ゴム複合体の応力-歪曲線「はゴム弾性を示す「逆s字型」であるのに対し、比較例1で得られた機維強化ゴム複合体の応力-歪曲線 『は熱可塑性樹脂と同様の形状でありこの複合体がゴム弾性を示さな いことを表わしている。

この発明によって得られる繊維強化ゴム複合体は、その優れた特性を利用して、タイヤ案材、ベルト、ホースなどの工業用品、はき物素材として使用することができる。

つぎに実施例および比較例を示す。実施例および比較例において得られた繊維強化ゴム複合体の物性はASTM D 412-61 Tに従って測定した。

実施例および比較例において使用した 1,2 - ポリプタジェン繊維および 6 - ナイロン繊維の物性をつぎに示す。

1 9 0 °C

#### 1,2 - ポリプタジエン繊維

1,2 構造含有率 ♥ 8 %

融点

**繊 度 1.3デニール** 

長 · さ 2 m

直径 12 /4

初期弾性率 1.6 × 1 0 Kg/cm

引張り破断強度 1.9×1 03 Kg/cm

### であった。

この組成物を金型に供給し、150℃で40分間加硫して繊維強化ゴム複合体を得た。得られた複合体の物性を第1表に示す。

# 比較例1

1,2 - ポリプタジエン繊維に代えて6 - ナイロン繊維を使用した他は実施例1と同様にして繊維強化ゴム複合体を得た。この複合体の物性を第1 表に示す。

### 実施例2

ロール温度を64℃に変えた他は実施例1と同様にして繊維強化ゴム複合体を得た。この複合体の物性を第1表に示す。組成物中の繊維のL/Dは22であった。

### 突施例3

レゾルシン、ヘキサメチレンテトラミンおよび シリカを配合しなかった他は実施例1と同様にし て繊維強化ゴム複合体を得た。この複合体の物性 を第1表に示す。 伸び 16%

6-ナイロン繊維

機 度 8.7 デニール

長 さ 2 mm 直 径 3 2 μ

初期弾性率 4.0 × 1 0<sup>4</sup> Kg/cm<sup>2</sup> 引張り破断強度 9.2 × 1 0<sup>3</sup> Kg/cm<sup>2</sup>

伸び. 26%

以下の記載において部はすべて重量部を示す。 実施例1

ブラベンダー中に、天然ゴム(国際規格:RSS3)100部、1,2-ポリプタジエン繊維5部、ステアリン酸2部、酸化亜鉛3部、シリカ15部およびレゾルシン2.5部を投入し、80℃で5分間混練した。この後、上記混合物と、イオウ2部、ジベンゾチアジルジサルファイド1部およびヘキサメチレンテトラミン1.6部とを、ロールを用いロール温度83℃で5分間混練して組成物を調製した。組成物中の1,2-ポリブタジエン繊維の段さと直径との比(共下1/Dと略記する)は30

797

#### 第 1 表

	100% モジュラス	300% モジュラス	引張り 破断強度	伸び	
	( Kq/cm )	( Kg/cm²)	( Kq/cm²)	(%)	
実施例1	2 9, 5	6 0.0	2 0 0	5 7 0	
比較例1	3 1, 6	4 7, 9	5 1	3 5 0	
実施例2	1 7.6	3 9, 9	1 6 0	5 9 4	
実施例3	2 2, 6	3 7, 9	1 4 8	6 4 0	

### 実施例 4

プラベンダー中に、天然ゴム(国際規格:RSS3)20部、シスー1.4-ポリプタジエン(宇部 興産 佛製、登録 商標:UBEPOL-100)80部、1.2-ポリプタジエン繊維5部、ステアリン酸1部、酸化亜鉛2部、シリカ15部、レゾルシン25部およびフェニルーβーナフチルアミン1部を投入し、80℃で5分間混練した。この後、上記混合物と、イオウ2部、テトラメチルチウラムジサルファイド0.1部、Nーシクロへキシルベンゾチアジルー2-スルフェンアミド1部およびへキサメチレンテトラミン1.6部とを、ロールを用

いロール温度 4 4 ℃ で 5 分間混練して組成物を調製した。組成物中の 1,2 - ポリプタジエン繊維の L/Dは 4 0 であった。

この組成物を金型に供給し、150℃で40分間加硫して繊維強化ゴム複合体を得た。得られた複合体の物性を第2表に示す。

### 実施例5

天然ゴムおよびシスー1.4 ーポリプタジエンに 代えてスチレンーブタジエン共重合体[日本合成 ゴム佛製、SBR1500]100部を使用した 他は実施例4と同様にして繊維強化ゴム複合体を 得た。この複合体の物性を第2表に示す。組成物 中の1.2 ーポリプタジエン機維のL/Dは40で あった。

篖	2	表

	100% モジュラス (Kg/cni)	300% モジュラス (Kg/cm²)	引張り 破断強度 (Kg/cm²)	伸 ( <b>%</b>	び 5)
実施例4	3 2, 7	4 9, 0	9 3	6 2	2 0
実施例5	3 2,0	4 4, 9	1 1 6	7 4	0

複合体の物性を第3表に示す。

### 比較例2

1,2-ポリプタジェン機維を使用しなかった他は実施例6と同様にして機維強化ゴム複合体を製造した。この複合体の物性を第3表に示す。 実施例7

ブラベンダー中に、天然ゴム(国際規格:RS 83)100部、1,2-ポリブタジエン繊維7.5 部、酸化亜鉛5部、ステアリン酸4部、フェニル ーターナフチルアミン1部、プロセスオイル〔収 亜燃料工業㈱製、エッソプロセスオイルB-1〕 5部およびカーボンブラック〔三菱化成工業㈱製、 ダイヤブラック [〕50部を投入し、80℃で5 分間混練した。この後、上記混合物と、イオウ3 部およびメルカプトベングテアゾール1部とを、 ロールを用いロール温度83℃で5分間混練して 組成物を調製した。この組成物中の1.2-ポリブ タジェン繊維のL/Dは27であった。

この組成物を金型に供給し、150℃で40分間加硫して繊維強化ゴム複合体を得た。得られた

実施例6

プラベンダー中に、天然ゴム(国際規格: RS S3)60部、シスー1.4 -ポリプタジエン[字 部興產關製, 登錄商標: UBEPOL-100) 4 0 部, 1,2 - ポリブタジエン繊維 6.8 部, カー ボンプラック[三菱化成工業㈱製ダイヤブラック 1]50部,プロセスオイル[東亜燃料工業㈱製, エッノプロセスオイルH-1 ] 12部。ステアリ ン酸 2 部、酸化亜鉛 3 部、 2,2,4 ートリメチルー 1.2 -ジェドロキノン 0.8 部および N - フェニル - ハ'-イソプロピルーp-フェニレンジアミン 1.2 部を投入し、80℃で5分間混練した。この 後。上記混合物と、イオウ1.75部およびN-オ キシジエチレン~2~ベンゾチアゾールスルフェ ンプミド0.75部とを,ロールを用いロール温度 83℃で5分間混練して組成物を調製した。組成 物中の1.2 - ポリプタジエン繊維のL/Dは36

この組成物を金型に供給し、150℃で40分間加硫して繊維強化ゴム複合体を得た。得られた

複合体の物性を第3表に示す。

#### 比較例3

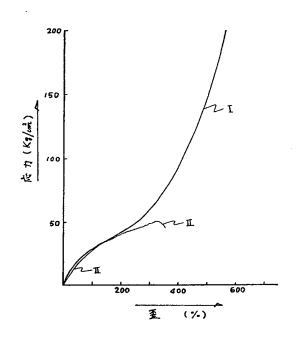
1,2 - ポリブタジエン 繊維を使用しなかった他 は実施例7と同様にして繊維強化ゴム複合体を製 造した。この複合体の物性を第3表に示す。

	- 牙	5, 5	37		
	100% モジュラス	- 300% モジュラス	引張り 破断強度	伸び	
	( Kg/cml)	( Kg/cm²)	$(K_{q/cm})$	(%)	
実施例 6	4 6.0	1 1 0	274	500	
比較例 2	1 7.8	7 7.7	2 7 5	650	
実施例7	6 5,9	176	3 1 5	4 1 5	
比較例3	2 8.4	1 3 8	3 1 6	5 3 4	

### 4. 図面の簡単な説明

曲線 | および曲線 | は、それぞれ、実施例 1 および比較例 1 で得られた繊維強化ゴム複合体の応力 - 歪曲線である。

特許出願人 字部興產株式会社



第1頁の続き

仰発 明 者 尾田伝一

市原市五井南海岸8番の1 字 部興産株式会社高分子研究所内 松森保男

同

市原市五井南海岸8番の1 宇 部興産株式会社高分子研究所内

手 続 補 正 書

昭和52年8月26日

の「繊維強化ゴム複合体」の記載を「ゴム成形品」 に訂正する。

特許庁長官 腶

1. 事件の表示

特顧昭 5 1 - 1 1 9 8 6 5 号

2 発明の名称

繊維強化ゴム複合体の製法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

郵便番号 755

山口県宇部市西本町1丁目12番32号

(020) 宇部與産株式会社

代表者 中 安 閑 一

4. 補正命令の日付

補正命令はない。

5. 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の概

6. 補正の内容

第13ページ第4行および第14ページ第4行

以上

## 特開 昭53-45347(6)

手続補正書

昭和52年9月13日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

特願昭51-119865号

2 発明の名称

繊維強化ゴム複合体の製法

3 補正をする者

事作との関係 特許出願人

郵便番号 755

山门県宇部市西本町1 「目1 2 番3 2 号

(020) 宇部與産株式会社

代表者 中 安 閉 一

4. 補正命令の日付

補正命令はない。

5. 補正の対象

明細毒の発明の詳細な説明の概

- 6. 補正の内容
- (1) 第 3 ページ 第 1 7 行の「することができる」 と「1,2 - ボリ」との間に、「1,2 \*\*ボリングシン

エン繊維の繊度は通常 0.1 ~ 5 0 デニール ( 順径 : 約4 ~ 9 0 μ ), 好ましくは 0.1 ~ 6 デニール ( 順径 : 約4 ~ 3 0 μ ) である。」の記載を加入する。

(2) 第4ページ第4行の「しい。」の後に、「このような1,2ーポリプタジエン繊維は、たとえば、特公昭50-10417号公報、特公昭51-33207号公報に記載の方法で製造するととができる。」の記載を加入する。

以 上